

SERUM TRIVALENT EQUIN

Εξουσιοδοτημένο

- Pasteurella multocida, Serotype D, immunoserum
- Immunoglobulins against Escherichia coli O8, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella dublin, type H, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella typhimurium, type H, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O9, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella dublin, type O, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella typhimurium, type O, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O15, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O78, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O101, Equine
- Immunoglobulins against Escherichia coli O117, Equine
- Pasteurella multocida, Serotype A, immunoserum

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SERUM TRIVALENT EQUIN

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ιπποειδή

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 log₁₀ [ELU] / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.00 log₁₀ [ELU] / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Ιπποειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI05AM

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/06/1982

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/3469350 4/1982

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

23/06/2012

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044303>